JP05284970A

MicroPatent Report

GENE DNA CODING DIAMINOPIMELIC ACID DEHYDROGENASE AND ITS USE

[71] Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

[72] Inventors: KOBAYASHI MIKI;

KOHAMA KEIKO; KURUSU YASUROU; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP04085167

[22] Filed: 19920407

[43] Published: 19931102

[No drawing]

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To provide the subject DNA originated from a bacterial strain belonging to the genus Brevibacterium and capable of remarkably increasing the L-lysine productivity of a coryne-form bacterial strain by integrating into a plasmid and transforming a coryne- form bacterial strain with the plasmid. CONSTITUTION: A gene DNA coding diaminopimelic acid dehydrogenase (E.C. 1.4.1.16) originated from a bacterial strain belonging to the genus Brevibacterium. The DNA is preferably produced by extracting a chromosome DNA from the cultured product of Brevibacterium flavum MJ-233 (FERM BP-1497), cleaving the DNA with restriction enzymes such as KpnI, inserting the fragment into a cloning vector, transforming an L-lysine-requiring mutant of E.coli, selecting a plasmid containing a gene coding diaminopimelic acid dehydrogenase by extracting the plasmid DNA from the transformant, cleaving the selected plasmid with restriction enzymes KpnI and XhoI and subcloning the product to get the objective DNA fragment. COPYRIGHT: (C)1993, JPO&Japio

[51] Int'l Class: C12N01553 C12N00121 C12N01577 C12P01308 C12N01553 C12R00113 C12N00121 C12R00113 C12P01308 C12R00113



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-284970

(43)公開日 平成5年(1993)11月2日

(51)Int.Cl. ⁵ C 1 2 N 15/53	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
1/21	·	7236-4B		
C 1 2 P 13/08	· А	8931-4B		
		8931-4B	C12N	15/ 00 A
			審查請求 未請求	そ 請求項の数8(全14頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-85167		(71)出願人	000006057
				三菱油化株式会社
(22)出顧日	平成4年(1992)4	月7日		東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2 号
			(72)発明者	小林 幹
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究所内
			(72)発明者	小浜 恵子
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究所内
			(72)発明者	久留主 泰朗
				茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
				三菱油化株式会社筑波総合研究所内
			(74)代理人	弁理士 山本 隆也
				最終頁に続く

(54)【発明の名称】 ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子DNA及びその利用

(57)【要約】

【構成】 ブレビバクテリウム・フラバムM J - 2 3 3 からジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする 遺伝子を含むDNA断片を単離し、この遺伝子の塩基配列を決定した。

【効果】 このジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼを コードする遺伝子DNAを導入したコリネ型細菌内で複 製増殖可能なプラスミドで形質転換されたブレビバクテ リウム・フラバムMJ233-dapYのレーリジン産 生能は著しく増加した。

```
テリウム・フラバム (Brevibacterium
【特許請求の範囲】
【請求項1】 プレビバクテリウム属細菌由来のジアミ
                                                flavum) MJ233である請求項1記載の遺伝子
ノピメリン酸デヒドロゲナーゼ(E.C.1.4.1.
                                                DNA.
                                                 【請求項3】 次のDNA塩基配列
16.) をコードする遺伝子DNA。
【請求項2】 プレビバクテリウム属細菌がプレビバク
               ATGACCAACA TCCGCGTAGC TATCGTGGGC TACGGAAACC TGGGACGCAG CGTCGAAAAG 60
               CTTATTGCCA AGCAGCCCGA CATGGACCTT GTAGGAATCT TCTCGCGCCG GGCCACCCTC 120
               GACACAAAGA CGCCAGTCTT TGATGTCGCC GACGTGGACA AGCACGCCGA CGACGTGGAC 180
               GTGCTGTTCC TGTGCATGGG CTCCGCCACC GACATCCCTG AGCAGGCACC AAAGTTCGCG 240
               CAGTTCGCCT GCACCGTAGA CACCTACGAC AACCACCGCG ACATCCCACG CCACCGCCAG 300
               GTCATGAACG AAGCCGCCAC CGCAGCCGGC AACGTTGCAC TGGTCTCTAC CGGCTGGGAT 360
               CCAGGAATGT TCTCCATCAA CCGCGTCTAC GCAGCGGCAG TCTTAGCCGA GCACCAGCAG 420
               CACACCTTCT GGGGCCCAGG TTTGTCACAG GGCCACTCCG ATGCTTTGCG ACGCATCCCT 480
               GGCGTTCAAA AGGCAGTCCA GTACACCCTC CCATCCGAAG ACGCCCTGGA AAAGGCCCGC 540
               CGCGGCGAAG CCGGCGACCT TACCGGAAAG CAAACCCACA AGCGCCAATG CTTCGTGGTT 600
               GCCGACGCGG CCGATCACGA GCGCATCGAA AACGACATCC GCACCATGCC TGATTACTTC 660
               GTTGGCTACG AAGTCGAAGT CAACTTCATC GACGAAGCAA CCTTCGACGC CGAGCACACC 720
               GGCATGCCAC ACGGTGGCCA CGTGATTACC ACCGGCGACA CCGGTGGCTT CAACCACACC 780
               GTGGAATACA TCCTCAAGCT GGACCGAAAC CCAGATTTCA CCGCTTCCGC GCAGATCGCT 840
               TTCGGTCGCG CAGCTCACCG CATGAAGCAG CAGGGCCAAA GCGGAGCTTT CACCGTCCTC 900
               GAAGTTGCTC CATACCTGCT CTCCCCAGAG AACTTGGACG ATCTGATCGC ACGCGACGTC 960
               TAA
で示されるジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ (E.
                                                 【請求項4】 次のアミノ酸配列
C. 1. 4. 1. 16.) をコードする遺伝子DNA。
               Met Thr Asn Ile Arg Val Ala Ile Val Gly Tyr Gly Asn Leu Gly Arg
                            5
                                    10
               Ser Val Glu Lys Leu Ile Ala Lys Gln Pro Asp Met Asp Leu Val Gly
                           20
                                           25
               lle Phe Ser Arg Arg Ala Thr Leu Asp Thr Lys Thr Pro Val Phe Asp
                             40
                Val Ala Asp Val Asp Lys His Ala Asp Asp Val Asp Val Leu Phe Leu
                                    55
                                                    60
               Cys Met Gly Ser Ala Thr Asp Ile Pro Glu Gln Ala Pro Lys Phe Ala
                          70
                                          75
               Gln Phe Ala Cys Thr Val Asp Thr Tyr Asp Asn His Arg Asp Ile Pro
                              85
                                               90
               Arg His Arg Gln Val Met Asn Glu Ala Ala Thr Ala Ala Gly Asn Val
                                          105
                                                            110
               Ala Leu Val Ser Thr Gly Trp Asp Pro Gly Met Phe Ser Ile Asn Arg
                                       120
```

Glu Lys Ala Arg Arg Gly Glu Ala Gly Asp Leu Thr Gly Lys Gln Thr 180 185 190 His Lys Arg Gln Cys Phe Val Val Ala Asp Ala Ala Asp His Glu Arg

Val Tyr Ala Ala Ala Val Leu Ala Glu His Gln Gln His Thr Phe Trp

Cly Pro Gly Leu Ser Gln Gly His Ser Asp Ala Leu Arg Arg Ile Pro

Gly Val Gln Lys Ala Val Gln Tyr Thr Leu Pro Ser Glu Asp Ala Leu

170

140

155

135

150

165

195 200 205

11e Glu Asn Asp 11e Arg Thr Met Pro Asp Tyr Phe Val Gly Tyr Glu 210 215 220

Val Glu Val Asn Phe Ile Asp Glu Ala Thr Phe Asp Ala Glu His Thr 225 230 235 240

Gly Met Pro His Gly Gly His Val Ile Thr Thr Gly Asp Thr Gly Gly 245 250 255

Phe Asn His Thr Val Glu Tyr Ile Leu Lys Leu Asp Arg Asn Pro Asp 260 265 270

Phe Thr Ala Ser Ala Gln Ile Ala Phe Gly Arg Ala Ala His Arg Met 275 280 285

Lys Gln Gln Gly Gln Ser Gly Ala Phe Thr Val Leu Glu Val Ala Pro 290 295 300

Tyr Leu Leu Ser Pro Glu Asn Leu Asp Asp Leu Ile Ala Arg Asp Val 305 310 315 320

で示されるジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ(E. C. 1. 4. 1. 16.)をコードする遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。

【請求項8】 グルコースを、請求項7記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させてLーリジン を生成せしめることを特徴とするLーリジンの製造法。

[0001]

【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は、ジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼ(E. C. 1. 4. 1. 16.)をコードする遺伝子を含むブレビバクテリウム属細菌由来の遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えブラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び該コリネ型細菌を用いるL-リジンの製造法に関する。

【0002】 Lーリジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

[0003]

【従来の技術】従来、Lーリジンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種製剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLーリジンを製造する方法が知られている(例えば、特公昭51-21078号公報、特公昭53-1833号公報、特公昭62-8692号公報等参照)。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている(特開昭56-160997号公報、特開昭60-62994号公報、特開昭62-79788号公報等参照)。しかしながら、従来提案されている方法によるLーリジンの製造法では、対糖収率が低く及び/又はLーリジンの蓄積に限界があり、新たな観点から、遺伝子工学的手法による菌株

の改良等を含め、L-リジンをより効率的に生成させる 方法の提供が強く求められている。

【0004】一方、ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ(E. C. 1. 4. 1. 16.)をコードする遺伝子としては、コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)由来のものが知られている(Nucleic Acids

Research 15, p3917, 1987参 照)。しかしながら、プレビバクテリウム (Brevi bacterium) 属由来のジアミノピメリン酸デヒ ドロゲナーゼ (E. C. 1. 4. 1. 16.) をコード する遺伝子については従来の報告例は見当らない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、プレビバクテリウム属細菌由来のジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼ(E. C. 1. 4. 1. 16.) をコードする遺伝子を単離し、該遺伝子を同種であるプレビバクテリウム属細菌に導入し、該プレビバクテリウム属細菌を用いて、新たな観点から効率的にLーリジンを製造することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、プレビバクテリウム属細菌染色体よりジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いると、効率的にLーリジンを製造しうることを見い出し本発明を完成するに至った。

- 【0007】かくして本発明によれば
- (1)プレビバクテリウム属細菌由来のジアミノピメリ ン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子DNA;
- (2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド:
- (3)該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌;及び
- (4) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてLーリジンを製造する方法が提供され

【0008】以下、本発明についてさらに詳細に説明す る。本発明の「ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼを コードする遺伝子DNA」とは、ジアミノピメリン酸よ りアンモニアを解離させ水を付加する酵素、すなわちジ アミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ (E. C. 1. 4. 1. 16.) をコードする遺伝子DNAを意味するもの

【0009】ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコ ードする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断 片」と略称することがある) は、その塩基配列が決定さ れた後においては合成することも可能であるが、通常は ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ生産性微生物から クローニングされる場合が多く、その供給源となる微生 物としては、プレビバクテリウム風細菌、殊にプレビバ クテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ-233 (FERM BP-14 97) およびその由来株が有利に使用される。

【0010】これらの供給源微生物からA断片を調製す るための基本的操作の一例を述べれば次のとおりであ る: A断片は、上記プレビバクテリウム属細菌、例えば ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) 株の染色体上に存在し、この染色体 を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片 の中から以下に述べる方法で分離、取得することができ る.

【0011】先ず、ブレビバクテリウム・フラバムM J -233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この 染色体DNAを適当な制限酵素、例えばKpnl, Xh o] を用いて染色体DNAを完全に分解する。得られる DNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG3 99 (宝酒造製) に挿入し、このベクターを用いて、サ クシニルジアミノピメリン酸アミノトランスフェラーゼ 遺伝子が欠損したLーリジン要求性大腸菌(エシェリヒ ア・コリ)変異株CGSC4545 (エシェリヒア・コ リ ジエネテック・ストックセンター (Escheri chia coli Genetic StockCe nter)、デパートメントオブバイオロジー、エール ユニバーシィティ (Department of Bi ology, Yale University); P. O. Box6666 New Haven, CT 06

511-744、U.S.A.保存菌株]を形質転換 し、選択培地に塗抹することにより、形質転換株を取得 する。さらに形質転換株よりプラスミドDNAを抽出 し、サクシニルジアミノピメリン酸アシラーゼ遺伝子が 欠損したLーリジン要求性大腸菌変異株CGSC455 8 (エシェリヒア・コリ ジエネテック・ストック セ ンター (Escherichia coli Gene tic Stock Center)、デパートメント オブバイオロジー、エールユニバーシィティ(Depa rtment of Biology, Yale Un iversity); P.O. Box6666 New Haven, CT 06511-744, U.S.

A. 保存菌株]を形質転換し、選択培地に塗抹すること により、形質転換株を取得することができる。

【0012】得られる形質転換株よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたブ レビバクテリウム・フラバムM J-233株染色体由来 のA断片を確認・取得することができる。かくして得ら れるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得 られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラ スミドに挿入し、このベクタープラミスドを、通常用い られる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気パ ルス法等による形質転換により、前記しーリジン要求性 大腸菌変異株CGSC4545又はCGSC4558に 導入し、選択培地に塗抹する。

【0013】得られる形質転換体よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたブ レビバクテリウム・フラバムM J - 233株染色体由来 のA断片を確認・取得することができる。このようにし て得られるA断片の一つは、上記プレビバクテリウム・ フラバムM J - 233株の染色体DNAを制限酵素Kp n I の完全分解により切り出し、さらにそれを制限酵素 Xholで切断することによって得られる大きさが約 1.6kbのDNA断片を挙げることができる。

【0014】この約1.6kbのジアミノピメリン酸デ ヒドログナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切 断断片の大きさを下記第1表に示す。

[0015] 【表 1】

第	_ 1	_表

	<u> 25 1 3X</u>			
制限酵素	認識部位数	切断断片の大		
BamHl	1	0.6.	1	
SphI	1	0.2.	1	
Hind III	1	0.7、	0	
Nael	2	0.8,	0	

【0016】なお、本明細書において、制限酵素による 「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限 酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体 (k b) . 0 . 4 . 9 . 3, 0.5

既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5 %ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な 断片の数から決定した値を採用した。

【0017】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (λphag e)のDNAを制限酵素Hind IIIで切断して得ら れる分子母既知のDNA断片の同一アガロースゲル上で の泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアク リルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒ ア・コリのファイ・エックス174ファージ (øx17 4phage) のDNAを制限酵素Hae IIIで切断し て得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリル アミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、 切断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさ を算出した。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれ の大きさを加算して求めた。なお、各DNA断片の大き さの決定において、1kb以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0018】一方、上記のプレビバクテリウム・フラバ ムMJ-233の染色体DNAを制限酵素Kpn Iおよ びXholによって切断することにより得られる大きさ が約1.6kbのDNA断片については、その塩基配列 をプラスミドpUC118および/またはpUC119 (宝酒造製) を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination 法、Sanger, F. et. al., Proc. Na tl. Acad. Sci. USA, 74, p5463, 1977) により決定することができる。このようにし て決定した上記約1.6kbのDNA断片の塩基配列の オープンリーディングフレームの存在から決定したジア ミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子 は、後記配列表の配列番号:1に示す配列を有するもの であり、320個のアミノ酸をコードする960の塩基 対から構成されている。

【0019】上記した後記配列表の配列番号:1に示す 塩基配列を包含する本発明のジアミノピメリン酸デヒド ロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天 然のプレビバクテリウム属細菌染色体DNAから分離さ れたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、 例えばベックマン社製System-1 Plusを用 いて合成されたものであってもよい。

【0020】また、上記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、ジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれも

が、本発明のジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0021】以上に詳述した大きさが約1.6kbのDNA断片の制限酵素による切断点地図を図1に示す。本発明のジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA(A断片)は、適当なプラスミド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導入することにより、コリネ型細菌内でジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができる。

【0022】また、本発明のジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、ジアミノビメリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0023】本発明のA断片を導入することができる、 コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くと も含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3 -210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0;特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特開平 1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpA J 6 5 5、pA J 6 1 1 及びpA J 1 8 4 4;特開昭57-134500号に記載のpCG1;特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0024】中でもコリネ型細菌の宿主ーベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0025】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス (<u>Brevibacterium</u> <u>stationis</u>) IFO12144 (FERM BP-2515) からプラスミドpBY503 (このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照) DNAを抽出し、制限酵素Xholで大きさが約4.0kbのプラス

ミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出す。これらの両断片をプラスミドpHSG298(宝酒造製)のEcoRI、KpnI部位及びSalI部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0026】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0027】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵業EcoRIで開裂させ、そこに前記ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。かくして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.6kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーリジンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーdapYと命名した。プラスミドpCRY30ーdapYの作成方法の詳細については、後記実施例4で説明する。

【0028】このようにして造成されるジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して該微生物の培養物を用いてLーリジンを安定に効率よく生産することが可能となる。本発明によるプラスミドで形質転換しうる宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABP-1497)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11(FERM BP-1500)、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21(FERM BP-1499)等が挙げられる。

【0029】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報参照)。また、FERMBP-1500の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERM BP-1497の菌株を親株としたD-α-アミノ酪酸デアミナーゼ高活性

変異株である(特開昭 61-177993号公報参照)。

【0030】これらの微生物の他に、ブレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13746;ブレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacteriumlactofermentum)ATCC13869、コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0031】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来の歯株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である[Bact.Rev.36 p.361~405(1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0032】宿主プレビバクテリウム・フラバムMJ-233の生育を不完全に阻害する優度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/m1)もしくはエチジウムプロミド(濃度:0.2~50μg/m1)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株が得られる。

【0033】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように [Calvin, N. M. and Hanawalt, P. C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988) 参照]、DNA受容菌へのバルス波通電[Satoh, Y. etal., Journal of Industria

1 Microbiology, <u>5</u>, 159 (1990) 参照] によりプラスミドを導入することが可能である。

【0034】かくして得られる、本発明の、ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子DNAが導入されたプラスミドで形質転換されたコリネ型細菌は、ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ高産生能を有しており、レーリジンの製造に好適に用いることができる。これらのコリネ型細菌の好適具体例としては、例えば前記プラスミドpCRY30ーdapYを保有するブレビバクテリウム・フラバムMJ233ーdapY(FERM P-12859)を挙げることができる。

【0035】上記の方法で形質転換して得られるジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ産生能を有するコリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。培養は炭素源、窓素源、無機塩等を含む通常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、塩でンモニウム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混りでは、例えばリン酸して用いられる。また、無機塩をしては、例えばリン酸して用いられる。また、無機塩をしては、例えばリン酸ー水素カリウム、リン酸ニ水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー、カザミノ酸、チン等の各種ビタミン等の栄養素を培地に添加することができる。

【0036】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0037】このようにして得られる培養物又は培養物から得られる菌体はLーリジンの製造に使用することができる。Lーリジン生成反応においては、これらの培養物又は菌体をそのまま用いることができ、あるいは菌体に超音波処理等を加えた菌体破砕物、さらにそれから分離回収した粗酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書ではまとめて「菌体処理物」という。

【0038】しかして本発明に従えば、グルコースを、上記培養菌体又は菌体処理物と接触させて、Lーリジンを生成せしめることからなるLーリジンの製造法が提供される。グルコースと上記培養菌体又は菌体処理物との接触は、通常の酵素反応と同様に、水性反応液中におい

て、行なうことができる。

【0039】特に、本発明のプラスミドで形質転換しうる宿主微生物がピオチン要求性のコリネ型細菌である場合は、上記の如く調製された培養菌体またはその固定化物と、少なくともグルコースを含有しかつピオチンを含有しない水性反応液中で、グルコースを接触させてLーリジンを生成せしめるのが好適である。この場合、ピオチン要求性のコリネ型細菌はピオチンを実質的に含有しない水性反応液中では菌体増殖せずに、該菌体の保有する代謝系においてグルコースがエネルギー共役を伴う酵素反応を介して反応せしめられ、Lーリジンが製造される。

【0040】上記水性反応液中のグルコース濃度は、通 常0.1~5.0重量%の範囲内とすることができる。 グルコースは反応中上記範囲内の濃度に維持されるよう に連続的または間欠的に水性反応液に添加するのが好ま しい。該水性反応液は、上記のように、グルコースを含 有し且つビオチンを実質的に含有しない水あるいはリン 酸またはトリス塩酸等の緩衝液であることもできるが、 好ましくはグルコースを含有し且つビオチンを含有しな い合成培地が用いられる。この合成培地には、酵母エキ ス、ペプトン、コーンスティープリカー等の天然栄養物 質を含まない化学構造が既知の無機窒素源及び/又は無 機物を含有する水溶液が包含される。本発明において用 いうる合成培地の無機窒素源としては、例えばアンモニ ア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、硝酸アンモ ニウム、リン酸アンモニウム等を例示することができ、 また、無機物としては、例えば、リン酸ー水素カリウ ム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム、硫酸マ ンガン、硫酸鉄等を例示することができる。これらの無 機窒素源および無機塩はそれぞれ、単独でまたは2種以 上混合して用いることができる。

【0041】本発明に従うしーリジン製造法において用いられる合成培地の一例を示すと次のとおりである: $(NH_4)_2 SO_4 2g/1; KH_2 PO_4 0.5g/1; K_2HPO_4 0.5g/1; MgSO_4 \cdot 7H_2 O0.5g/1; FeSO_4 \cdot 7H_2 O20ppm; MnSO_4 \cdot 4~6H_2 O20ppm含有するpH7.6の水溶液。$

【0042】本発明のL-リジン製造法において使用される前記のようにして調製された培養菌体又は菌体処理物の使用量は、特に制限されるものではないが、培地の容量を基準にして一般に1~50%(wt/vol)、好ましくは2~20%(wt/vol)の範囲内の濃度で使用することができる。上記したとおりの組成を有する水性反応液中における培養菌体又は菌体処理物を用いる酵素反応は、一般に約20~約50℃、好ましくは約30~約40℃の温度で通常約10~約72時間行うことができる。

【0043】上記の如く酵素反応によって生成するレー

リジンの水性反応液からの分離、精製は、それ自体既知 の通常用いられる方法に従って行なうことができ、例え ば、イオン交換樹脂処理法、晶析法等の方法を適宜組合 せて行うことができる。

【0044】また、本発明のコリネ型細菌は、通常の酵素法及び菌体増殖を伴う通常の発酵法によるLーリジンの製造法にも用いることができる。

[0045]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

実施例1

ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来のジア ミノビメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を 含むDNA(A斯片)のクローン化

(A) <u>ブレビバクテリウム・フラバムM J - 2 3 3 の全</u> DNAの抽出

半合成培地A培地 (組成:尿素2g、(NH4)2 SO4 7 g, K₂ HPO₄ 0. 5 g, KH₂ PO₄ 0. 5 g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ · 7H₂ O6mg, M nSO₄ 4~6H₂ O6mg、酵母エキス2.5g、カ ザミノ酸5g、ピオチン200μg、塩酸チアミン20 0μg、グルコース20g、蒸留水11] 11にブレビ バクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP -1497)を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集め た。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチーム を含む10mM NaCl-20mMトリス緩衝液(p H8. 0) -1mM EDTA-2Na溶液15mlに **懸濁した。次にプロテナーゼΚを、最終濃度が100μ** g/mlになるように添加し、37℃で1時間保温し た。さらにドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5 %になるように添加し、50℃で6時間保温して溶菌し た。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶 液を添加し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全 量を遠心分離(5,000×g、20分間、10~12 ℃)し、上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3M となるように添加した後、2倍量のエタノールをゆっく りと加えた。水層とエタノール層の間に存在するDNA をガラス棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した 後、風乾した。得られたDNAに10mMトリス緩衝液 (pH7.5)-1mM EDTA·2Na溶液5ml に加え、4℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

【0046】(B) 組換え体の創製

上記 (A) 項で得たプレビバクテリウム・フラバムM J - 233の全DNA溶液の90μlを制限酵素K p n I 50 u n i t sを用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このK p n I 分解DNAにクローニングベクターp H S G 399 (宝酒造より市販)を制限酵素K p n I で切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50mMトリス緩衝液(p H 7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM Mg C l。及

 UT_4 DNAリガーゼ 1 unit の各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4 \mathbb{C} で 1 5 時間反応させ、結合させた。

【0047】(C) ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むプラスミドの選択ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子が導入されたプラスミドの選択は、Lーリジン要求性大腸菌変異株、すなわちエシェリヒア・コリCGSC4545〔サシニルジアミノピメリン酸アミノトランスフェラーゼ遺伝子欠損株;遺伝子型(Genotype):dapD〕およびエシェリヒア・コリCGSC4548〔サクシニルジアミノピメリン酸デアシラーゼ遺伝子欠損株;遺伝子型(Genotype):dapE〕を用いて行った。

【0048】上記(B)項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)により上記エシェリヒア・コリCGSC4545株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地 $\{K_2 HPO_4 7g, KH_2 PO_4 2g, (NH_4)_2 SO_4 1g, MgSO_4 <math>\cdot 7H_2 O0.1g,$ グルコース 20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解)に塗抹した。さらに形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し前記エシェリヒア・コリCGSC4558株を形質転換し、選択培地に塗抹し、両変異株を相補する形質転換株をスクリーニングした。

【0049】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ2.2kbのDNA断片に加え、長さ4.2kbの挿入DNA断片が認められた。本プラスミドをpHSG399ーdapYと命名した。

【0050】(D) <u>ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)のサ</u>ブクローニング

上記(C)項で得たプラスミドpHSG399ーdap Yに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型 化するために、プラスミドpUC119(宝酒造より市 販)へジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードす る遺伝子を含むDNA断片を下記のとおりサブクローニ ングした。

【0051】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-dapYを制限酵素KpnIおよびXhoIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素KpnI、SalIで切断したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の凌度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結

合させた

【0052】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリCGSC4558株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地(K₂ HPO₄ 7g、KH₂ PO₄ 2g、(NH₄)₂ SO₄ 1g、MgSO₄・7H₂ OO. 1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解)に途抹した。

【0053】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.6kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.6kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前記表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。

【0054】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記第2表に示す。

【0055】【表2】

第2表 プラスミドpUC119-dapY

制限酵素	認識部位数
BamHI	1
SphI	2
Hind III	2

【0056】上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpUC119-dapYと命名した。

【0057】以上によりジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.6kbのDNA断片(Kpnl-Xhol断片)を得ることができた。

【0058】実施例2

ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子の塩基配列の決定実施例1の(D)項で得られたジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子を含む長さが約1.6kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118、pUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sahger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463, 1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0059】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードする遺伝子は、後記配列表の配列番号:1に示す配列を有する320個のアミノ酸をコードする960の塩基対より構成されていることが判明した。

【0060】実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクターpC RY30の作成

(A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515)から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特別平1-95785号公報に記載のようにして調製した。

【0061】半合成培地A培地〔尿素2g、(NH₄)₂ SO₄ 7g、K₂ HPO₄ 0.5g、KH₂ PO₄ 0. 切断断片の大きさ(k b)

4.8

3.4, 1.4

4.1, 0.7

5g, MgSO₄ 0. 5g, FeSO₄ · 7H₂ O 6 m g、MnSO₄・4~6H₂O6mg、酵母エキス2. 5g、カザミノ酸5g、ビチオン200μg、塩酸チア ミン200µg、グルコース20g及び蒸留水11]1 1に、プレビバクテリウム・スタチオニス 1 FO 1 2 1 4.4を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得ら れた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む緩 衝液 {25mMトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタ ン、10mMのEDTA、50mMグルコース) 20m 1に懸濁し、37℃で1時間反応させた。反応液にアル カリーSDS液 [0.2N NaOH、1% (W/V) SDS】40mlを添加し、緩やかに混和して室温にて 15分間静置した。次に、この反応液に酢酸カリウム溶 液〔5M酢酸カリウム溶液60ml、酢酸11.5m 1、蒸留水28.5mlの混合液〕30mlを添加し、 充分混和してから氷水中に15分間静置した。

【0062】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0063】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HClにてpH8.0に調整] 2mlに溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE緩衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた液] 15mlと10mg/mlエチジウムブロマイド溶液1mlを加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0064】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムプロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

【0065】 (B) <u>プラスミドベクターpCRY30の</u> 作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5μ gを制限酵素SalI (5units) を37C1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。上記 (A) 項で調製したプラスミドpBY503の 2μ gに制限酵素XhoI (1unit)を37Cで30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。

【0066】両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス緩衝液pH7.6、10mM MgC l_2 、10mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリJM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0067】形質転換株は30 μ g/ml(最終濃度)のカナマイシン、100 μ g/ml(最終濃度)の1PTG(イソプロピルー β -Dーチオガラクトピラノシド)100 μ g/ml(最終濃度)のX-gal(5ープロモー4ークロロー3ーインドリルー β -Dーガラクトピラノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1l、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法【T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning"(1982)p90~91参照)により抽出した。

【0068】その結果、プラスミドpHSG298のSalI部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素KpnI及びEcoRIにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-ori

のKpnI及びEcoRI部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

【0069】実施例4

プラスミドpCRY30-dapYの作成及びコリネ型 細菌の導入

実施例1の(C)項で得られたプラスミドpHSG39 9-dapY5μgを制限酵素KpnIおよびXhoI を各5units用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、EcoRIリンカー(宝酒造より市販)1μ 1を混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、1 0mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂ およびT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12 ℃で15時間反応させ結合させた。

【0070】このDNAを制限酵素EcoRI 3 u n i t sを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、 実施例3の(B) 項で得られたプラスミドpCRY30

 1μ gを制限酵素EcoRl 1unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2 およびT4DANリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシェリヒア・コリCGSC4558株を形質転換し、カナマイシン50 μ g/mlを含む選択培地 [K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解]に塗抹した。

【0071】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ1.6kbの挿入DNA断片が認められた。上記の如く調製されたプラスミドDNAを、電気パルス法を用いてコリネ型細菌へ次のとおり形質転換した。

【0072】プレビバクテリウム・フラバムMJ-233(FERM BP-1497)プラスミドpBY502除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mMSucrose、7mMKH2PO4、1mMMSCl2; pH7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75mlの細胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μlとを混合し、水中にて20分間静置した。ジーンパルサー(バイオラド社製)を用いて、2500ボルト、25μFDに設定し、パルスを印加後米中に20

分間静置した。全量を3mlの前配A培地に移し30℃にて1時間培養後、カナマイシン15μg/ml(最終 濃度)を含む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、前記実 施例3(A)項に記載の方法を用いてプラスミドを得

た。このプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記第3表に示す。 【0073】 【表3】

第3表 プラスミドpCRY30-dapY

7703	ZZZZIPOKIOC GAPI		
制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)	
EcoRI	2	8. 7. 1. 6	
BamHl	· 2	7. 2, 3. 1	
Kpn l	1	10.3	
Xhol	1	10.3	

【0074】上記制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCRY30-dapYと命名した。このプラスミドの制限酵素による切断点地図を図3に示す。

【0075】なお、プラスミドpCRY30ーdapYにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233ーdapYは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成4年3月10日付で:微工研菌寄第12859号(FERM Pー12859)として寄託されている。

【0076】実施例5

プラスミドpCRY30-dapYの安定性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施例4で得た形質転換株プレビバクテリウム・フラバムMJ233ーdapYを植菌し、30℃にて24時間振盪 培養を行った後、同様にして調製したA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌したものに、1ml当たり50cellsの割合になるように植継し、同じく30℃にて24時間振盪 培養を行った。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄後、カナマイシンを15μg/mlの割合で添加したA 培地及び無添加のA培地を用いて調製した平板培地に一定量塗抹し、30℃にて1日培養後生育コロニーをカウントした。

【0077】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらにA培 地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育する こと、すなわち該プラスミドの高度の安定性を確認し た。

【0078】 実施例6

L-リジンの生産

培地(尿素 0.4%、硫酸アンモニウム 1.4%、KH $_2$ PO $_4$ 0.05%、K $_2$ HPO $_4$ 0.05%、MgS O $_4$ \cdot 7H $_2$ O0.05%、CaCl $_2$ \cdot 2H $_2$ O2 p pm、FeSO $_4$ \cdot 7H $_2$ O2 p pm、MnSO $_4$ \cdot 4 \sim 6H $_2$ O2 p pm、ZnSO $_4$ \cdot 7H $_2$ O2 p pm、NaCl 2 p pm、ビオチン200 μ g/l、チアミン・HCl 100 μ g/l、カザミノ酸 0.1% 降 母エキス 0.1% 100 mlを500 ml容三角フラ

スコに分注、滅菌(滅菌後 p H 7.0) した後プレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ233-dapY (FERM P-12859号) を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0079】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH₂PO₄0.05%、K₂HPO₄0.05%、MgSO₄·7H₂O0.05%、FeSO₄·7H₂O20ppm、MnSO₄·4~6H₂O20ppm、ピオチン200μg/1、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.3%、酵母エキス0.3%)の1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行った。

【0080】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 { (NH₄)₂ SO₄ 2 g / 1; KH₂ PO₄ 0.5 g / 1; KH₂ PO₄ 0.5 g / 1; KH₂ PO₄ 0.5 g / 1; Fe SO₄·7H₂ O20ppm; M n SO₄·4~6H₂ O20ppm; チアミン塩酸塩100μg/1; pH7.6]の1000mlに懸濁後、該懸濁液を21容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9gを添加して、回転数300rpm、通気量0.1 v v m、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行った。

【0081】反応終了後、遠心分離(4000 rpm、15分間、4℃)にて除菌した上清液中のLーリジンを定量した。その結果、上清液中のLーリジン生成量は、1.0g/lであった。この反応終了後の培養液500mlを、強酸性陽イオン交換樹脂(H⁺型)のカラムに通してLーリジンを吸着させ、水洗後、0.5Nアンモニア水で溶出させた後、Lーリジン画分を濃縮し、冷エタノールでLーリジンの結晶を析出させた。その結果、260mgのLーリジン結晶を得た。

【0082】また、比較例として、同様の条件にて、ブレビバクテリウム・フラバム(Brevibacter

ium flavum) MJ-233 (FERM BP -1497)を培養し、同様の条件にて反応させた後上 清液中のLーリジンを定量した。その結果、上清液中の Lーリジン生成量は0.6g/1であった。

[0083]

【配列表】配列番号:1

配列の長さ:963 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名 : MJ233 配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-963 特徴を決定した方法:p

配列

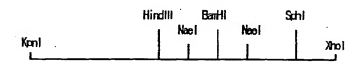
ATG ACC AAC ATC CGC GTA GCT ATC GTG GGC TAC GGA AAC CTG GGA CGC 48 Met Thr Asn Ile Arg Val Ala Ile Val Gly Tyr Gly Asn Leu Gly Arg 5 10 AGC GTC GAA AAG CTT ATT GCC AAG CAG CCC GAC ATG GAC CTT GTA GGA 96 Ser Val Glu Lys Leu Ile Ala Lys Gln Pro Asp Met Asp Leu Val Gly 20 25 ATC TTC TCG CGC CGG GCC ACC CTC GAC ACA AAG ACG CCA GTC TTT GAT 144 Ile Phe Ser Arg Arg Ala Thr Leu Asp Thr Lys Thr Pro Val Phe Asp 40 GTC GCC GAC GTG GAC AAG CAC GCC GAC GAC GTG GAC GTG CTG TTC CTG 192 Val Ala Asp Val Asp Lys His Ala Asp Asp Val Asp Val Leu Phe Leu 50 55 60 TGC ATG GGC TCC GCC ACC GAC ATC CCT GAG CAG GCA CCA AAG TTC GCG 240 Cys Met Gly Ser Ala Thr Asp Ile Pro Glu Gln Ala Pro Lys Phe Ala 70 75 CAG TTC GCC TGC ACC GTA GAC ACC TAC GAC AAC CAC CGC GAC ATC CCA 288 Gln Phe Ala Cys Thr Val Asp Thr Tyr Asp Asn His Arg Asp Ile Pro 90 CGC CAC CGC CAG GTC ATG AAC GAA GCC GCC ACC GCA GCC GGC AAC GTT 336 Arg His Arg Gln Val Met Asn Glu Ala Ala Thr Ala Ala Gly Asn Val 100 105 110 GCA CTG GTC TCT ACC GGC TGG GAT CCA GGA ATG TTC TCC ATC AAC CGC 384 Ala Leu Val Ser Thr Gly Trp Asp Pro Gly Met Phe Ser Ile Asn Arg GTC TAC GCA GCG GCA GTC TTA GCC GAG CAC CAG CAG CAC ACC TTC TGG 432 Val Tyr Ala Ala Ala Val Leu Ala Glu His Gln Gln His Thr Phe Trp 135 GGC CCA GGT TTG TCA CAG GGC CAC TCC GAT GCT TTG CGA CGC ATC CCT 480 Gly Pro Gly Leu Ser Gln Gly His Ser Asp Ala Leu Arg Arg Ile Pro 150 155 GGC GTT CAA AAG GCA GTC CAG TAC ACC CTC CCA TCC GAA GAC GCC CTG 528 Gly Val Gln Lys Ala Val Gln Tyr Thr Leu Pro Ser Glu Asp Ala Leu GAA AAG GCC CGC CGC GGC GAA GCC GGC GAC CTT ACC GGA AAG CAA ACC 576 Glu Lys Ala Arg Arg Gly Glu Ala Gly Asp Leu Thr Gly Lys Gln Thr 180 185 CAC AAG CGC CAA TGC TTC GTG GTT GCC GAC GCG GCC GAT CAC GAG CGC 624 His Lys Arg Gln Cys Phe Val Val Ala Asp Ala Ala Asp His Glu Arg 200 205 ATC GAA AAC GAC ATC CGC ACC ATG CCT GAT TAC TTC GTT GGC TAC GAA 672 Ile Glu Asn Asp Ile Arg Thr Met Pro Asp Tyr Phe Val Gly Tyr Glu 215 220 GTC GAA GTC AAC TTC ATC GAC GAA GCA ACC TTC GAC GCC GAG CAC ACC 720 Val Glu Val Asn Phe Ile Asp Glu Ala Thr Phe Asp Ala Glu His Thr 225 230 235 GGC ATG CCA CAC GGT GGC CAC GTG ATT ACC ACC GGC GAC ACC GGT GGC 768 Gly Met Pro His Gly Gly His Val Ile Thr Thr Gly Asp Thr Gly Gly 245 250 TTC AAC CAC ACC GTG GAA TAC ATC CTC AAG CTG GAC CGA AAC CCA GAT 816 Phe Asn His Thr Val Glu Tyr Ile Leu Lys Leu Asp Arg Asn Pro Asp TTC ACC GCT TCC GCG CAG ATC GCT TTC GGT CGC GCA GCT CAC CGC ATG 864 Phe Thr Ala Ser Ala Gln Ile Ala Phe Gly Arg Ala Ala His Arg Met 280 AAG CAG CAG GGC CAA AGC GGA GCT TTC ACC GTC CTC GAA GTT GCT CCA 912 Lys Gln Gln Gly Gln Ser Gly Ala Phe Thr Val Leu Glu Val Ala Pro 290 295 300 TAC CTG CTC TCC CCA GAG AAC TTG GAC GAT CTG ATC GCA CGC GAC GTC 960 Tyr Leu Leu Ser Pro Glu Asn Leu Asp Asp Leu lle Ala Arg Asp Val 305 310 320 315 TAA

【図面の簡単な説明】

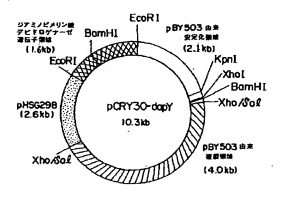
【図1】本発明のジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ をコードする遺伝子を含む大きさが約1.6kbのDN A断片の制限酵素による切断点地図。 【図2】大きさが約1.6kbの本発明DNA断片の塩 基配列決定のための戦略図。

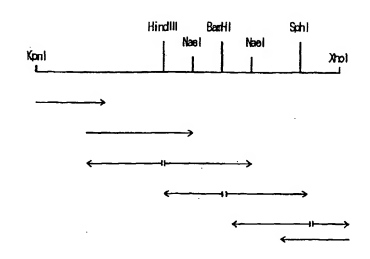
【図3】本発明のプラスミドpCRY30-dapYの制限酵素による切断点地図。

【図1】



【図3】





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号 FI

技術表示箇所

//(C 1 2 N 15/53

C 1 2 R 1:13)

(C 1 2 N 1/21

C 1 2 R 1:13)

(C 1 2 P 13/08

C 1 2 R 1:13)

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会社筑波総合研究所内